PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-356730

(43) Date of publication of application: 13.12.2002

(51)Int.Cl.

C22C 21/02 C22C 21/06

C22F 1/05

C22F 1/00

(21)Application number: 2002-063118

(71)Applicant: SUMITOMO LIGHT METAL IND

LTD

(22) Date of filing:

08.03.2002

(72)Inventor: UCHIDA HIDETOSHI

ASANO MINEO

KOSEKI YOSHIKAZU

FURUYAMA TSUTOMU

(30)Priority

Priority number : 2001091979

Priority date: 28.03.2001

Priority country: JP

2001091980

28.03.2001

JP

(54) ALUMINUM ALLOY SHEET EXCELLENT IN FORMABILITY AND HARDENABILITY DURING BAKING OF COATING AND PRODUCTION METHOD THEREFOR

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an aluminum alloy sheet which has excellent formability, excellent hardenability during baking of coating, excellent shape fixability and resistance to denting, and further has excellent corrosion resistance.

SOLUTION: The aluminum alloy sheet consists of an aluminum alloy having a composition containing 0.5 to 1.5% Si and 0.2 to 1.0% Mg, and the balance Al with impurities, or an aluminum alloy further containing 0.1 to 0.3% Zn or one or more kinds selected from ≤1/0% Cu, ≤0.3% Mn, ≤0.3% Cr, ≤0.2% V and ≤0.15% Zr. The alloy sheet has a critical bend radius of 0.5 mm or less at 180° bending after 10% tensile deformation even when its proof stress exceeds 140 MPa by aging at room temperature after solution treatment and quenching. The aluminum alloy sheet is produced by subjecting an ingot to homogenization treatment, thereafter subjecting it hot rolling thereto, further subjecting the steel sheet to cold rolling, and subsequently subjecting the steel sheet to solution treatment and quenching at ≥500°C.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

17.12.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本图特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(II)特許出東公開各号 特開2002-356730

(P2002-356730A)

(43)公開日 平成14年12月13日(2002.12.13)

(51) Int.CL?	織別配号	FI	デーセート (参考)
C 2 2 C 21/02		C 2 2 C 21/02	
21/06		21/06	
C 2 2 P 1/05		C 2 2 F 1/05	
# C 2 2 F 1/00	601	1/00	601
	6 2 3		6 2 3
	来底從審	未菌求 語求項の数10 OL	(全 13 頁) 最終頁に続く
(21)出顯番号	特顯2002-63118(P2002-63118)	(71)出廢人 000002277	
		住友軽金属工	業株式会社
(22)出験日	平成14年3月8日(2002.3.8)	東京都港区朝	橋5丁目11春3号
		(72)	
(31)優先権主張番号	特題 2001—91979(P2001—91979)	東京都港区新	梅5丁目11番3号 住友軽金
(32)優先日	平成13年3月28日(2001.3.28)	网工業株式会	社内
(33)優先權主張国	日本 (JP)	(72) 発明者 浅野 峰至	
(31)優先権主張番号	特置2001-91930(P2001-91980)	東京都港区新	網5丁目11番3号 住友軽金
(32) 優先日	平成13年3月28日(2001.3.28)	属工架株式会	社内
(33)優先權主張国	日本 (JP)	(74)代理人 100071663	
		弁理士 茘田	保夫 (外1名)
			最終質に続く

(64) 【発明の名称】 成形性および弦装焼付硬化性に優れたアルミニウム合金板およびその製造方法

(57)【要約】 (修正有)

【課題】優れた成形性をそなえ、形状源結性と耐デント性とを両立させる優れた塗装焼付硬化性を有し、さらに耐食性にも優れたアルミニウム合金板を提供する。

【解決手段】 S::0.5~1.5%、Mg:0.2 ~1.0%を含有し、残部A!および不純物からなるアルミニウム合金.さらにZn:0.1~0.3%以下、Cr:0.3%以下、Cr:0.3%以下、Cr:0.3%以下、V:0.2%以下、Zr:0.15以下のうちの1種以上を含有するアルミニウム合金であって、溶体化処理、焼入れ後、室温時効により耐力が140MPaを越えた場合においても、10%引張変形後の180°曲げ加工における限界曲げ半径が0.5mm以下の特性を有する。鋳塊を均質化処理後、熱間圧延を行い、さらに冷間圧延した後、500℃以上の温度で溶体化処理、焼入れを行うことにより製造される。 (2)

法.

【特許請求の範囲】

【請求項1】 S::0.5~1.5% (質量%.以下同じ)、Mg:0.2~1.0%を含有し、残部A!および不終物からなるアルミニウム合金板であって、溶体化処理、焼入れ後の室温時効により耐力が140MPaを越えた場合においても、10%引張変形後の180*曲げ加工における内側限界曲げ半径が0.5mm以下であることを特徴とする成形性および塗装焼付硬化性に優れたアルミニウム合金板。

1

【請求項2】 S1:0.5~1.5%、Mg:0.2 10~1.0%を含有し、残部A1および不純物からなるアルミニウム合金板であって、溶体化処理、焼入れ後において、Mg-Si系化合物の最大径が10μm以下、2~10μm径の化合物の数が1000個/mm*以下であり、室温時効により耐力が140MPaを越えた場合においても、10%引張変形後の180*曲げ加工における内側限界曲げ半径が0.5mm以下であることを特徴とする成形性および塗装焼付硬化性に優れたアルミニウム合金板。

【請求項3】 前記アルミニウム合金板が、さらに2n:0.1~0.3%を含有することを特徴とする請求項1または2記載の成形性および塗装焼付硬化性に優れたアルミニウム合金板。

【請求項4】 S1:0.8~1.2%、Mg:0.4~0.7%、Zn:0.1~0.3%を含有し、残部A1および不純物からなるアルミニウム合金板であって、 溶体化処理、焼入れ後において、Mg-S1系化合物の 最大径が10μm以下、2~10μm径の化合物の数が1000個/mm³以下であり、室温時効により耐力が140MPaを越えた場合においても、10%引張変形後の180°曲げ加工における内側限界曲け半径が0.2mm以下であることを特徴とする成形性および塗装焼付硬化性に優れたアルミニウム合金板。

【請求項5】 前記アルミニウム合金板が、さらにCu:1.0%以下(0%を含まず、以下同じ)を含有することを特徴とする請求項1~4のいずれかに記載の成形性および塗装焼付硬化性に優れたアルミニウム合金板。

【請求項7】 前記アルミニウム合金板が、さらに下 1:0.1%以下、B:50ppm以下のうちの少なく とも1種を含有することを特徴とする請求項1~6のい ずれかに記載の成形性および塗装焼付額化性に優れたア ルミニウム合金板。

【請求項8】 請求項1~7のいずれかに記載のアルミ 59 47610号公報、特関平5-279822号公報、特

ニウム合金板の製造方法であって、請求項1~7のいずれかに記載の組成を有するアルミニウム合金の譲渡を、450℃以上の温度で均質化処理後、100℃/h以上の冷却速度で350~500℃の温度範囲の所定の温度まで冷却し、該所定の温度で圧延を開始する熱間圧延を行い、さらに冷間圧延した後、500℃以上の温度で溶体化処理、焼入れを行うことを特徴とする成形性および塗銭線付硬化性に優れたアルミニウム合金板の製造方

【請求項9】 請求項1~7のいずれかに記載のアルミ ニウム合金板の製造方法であって、請求項1~7のいず れかに記載の組成を有するアルミニウム合金の鍔塊を、 450℃以上の温度で均質化処理後、常温~350℃未 満の温度まで冷却し、該冷却において350℃までを1 00℃/16以上の冷却速度で冷却し、ついで350~5 (i) *Cの温度に再加熱して圧延を開始する熱間圧延を行 い、さらに冷間圧延した後、500℃以上の温度で溶体 化処理、焼入れを行うことを特徴とする成形性および塗 装焼付硬化性に優れたアルミニウム合金板の製造方法。 【語求項10】 前記溶体化処理後、120℃までを5 ℃/s以上の冷却速度で冷却する焼入れを行い。 焼入れ 後60分以内に、40~120℃の温度で50m以内の 熱処理を行うことを特徴とする請求項8または9記載の 成形性および塗装焼付硬化性に優れたアルミニウム合金 板の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

最大径が10μm以下、2~10μm径の化合物の数が 【発明の属する技術分野】本発明は、成形性および塗装 1000個/mm*以下であり、室温時効により耐力が 焼付硬化性に優れ、輸送機器部材とくに自動車用外板と 140MPaを越えた場合においても、10%引張変形 30 して好適なアルミニウム合金板、およびその製造方法に 後の180*曲げ加工における内側限界曲げ半径が0. 関する。

[0002]

【従来の技術】自動車用外板としては、1)成形性、2)形状凍結性(プレス加工時にプレス型の形状が正確に出るという特性)、3)耐デント性、4)耐食性、5)製品面質などが要求され、従来、自動車用外板として、5000系アルミニウム合金や6000系アルミニウム合金が適用されてきたが、塗装焼付硬化性に優れ、高強度が得られるため、さらに薄肉化、軽量化が期待できる6000系アルミニウム合金が注目され、種々の改良が行われている。

【0003】自動車用外板として要求される前記の特性のうち、形状凍結性は材料の耐力が小さいほど良好となるのに対して、耐デント性は耐力が大きいほど良好となり、耐力に関して両者は相反するが、6000系アルミニウム合金においては、形状凍結性に優れた耐力の低い段階でプレス加工を行い、その後塗装焼付け工程で硬化させて耐力を高め、耐デント性を向上させるという手法によりこの相反する問題を解決している(特闘平5-2436)(特闘平5-279822号の組一特

(3)

関平6-17208号公報など)。

【りり04】成形加工後の製品面質については、600 ①系アルミニウム合金においても、販売れやリジングマ ーク(箜飩加工によって圧延方向に生じる長い簖状矢 陥)などの発生が経験されている。製品面質欠陥につい ては、合金成分の調整や製造条件の管理により解決が図 られており、例えば、リジングマークの抑制のために、 500℃以上の温度で均質化処理した後、450~35 ① *Cまで冷却し、この温度域で熱間圧延を開始すること により粗大折出物の生成を防止することが提案されてい。19 る (特闘平7-228956号公報) が、500℃以上 の均質化処理温度から450℃の熱間圧延温度に冷却す る場合の冷却速度が遅くなると、Mg-S!系化合物の 凝集化が生じ、そのためその後の工程において高温、長 時間の溶体化処理が必要となり、製造上能率を低下させ るという問題がある。

【10005】成形性については、自動車用外板のアウタ ーパネル用材料はインナーパネル用材料とアセンブルず る場合、曲け中心半径(R)と板厚(t)との比(R/ t)が小さく加工条件の厳しい180°曲げ加工(フラー26〜 ットへム加工)が行われるが、6000系アルミニウム 合金は、5000系アルミニウム合金に比べて曲げ加工 性が劣り、プレス加工度が大きい部位ではフラットへム 加工性に問題が生じていた。

【0006】良好なプレス成形性およびへム加工性を達 成するために、Mn: 0.01~0.30%を含み、F eを0.30%以下に規制した6000系アルミニウム 合金材において、溶体化処理後のAl-Fe系化合物お よびMir、Si晶出物の平均径、平均間隔、さらにAI とが提案されている (特開2000-14429号公 報)。この手法によりかなりの成形性の改善が得られる。 が、発明者らは、6000系アルミニウム合金村の成形 性とくに曲げ加工性をさらに改善するための手法につい て検討を行った結果、6000系合金において、さらに 優れた曲け加工性を得るためには、とくに鋳製の均質化 処理後の冷却速度の制御が重要であることを見出し、こ の処理によって、溶体化処理、焼入れ後、Mg-Si系 化合物の好ましい折出状態が得られ、曲け加工性が向上 することを知見した。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、6000系 アルミニウム合金を自動車用外板として適用する場合に おける上記従来の問題を解消するために、上記の知見を ベースとし、成形性、成形加工後の製品面質、形状凍結 性と耐デント性など、自動車用外板として要求される特 性と合金組成、製造条件との関連について、さらに試 験、検討を加えた結果としてなされたものであり、その 目的は、フラットへム加工が可能な優れた成形性をそな

く、形状凍結性と耐デント性の問題を解決し得る優れた 塗装焼付硬化性を有し、さらに耐食性とくに耐糸錯性に も優れたアルミニウム合金版およびその製造方法を提供 することにある.

[8000]

【課題を解決するための手段】上記の目的を達成するた めの本発明の語求項1による成形性および塗装焼付硬化 性に優れたアルミニウム合金板は、Si:0.5~1. 5%、Mg: 0.2~1.0%を含有し、残部A 1およ び不純物からなるアルミニウム合金板であって、溶体化 処理。焼入れ後の窒温時効により耐力が140MPaを 越えた場合においても、10%引張変形後の180°曲 げ加工における内側限昇曲げ半径がり、5mm以下であ ることを特徴とする。

【りり09】請求項2による成形性および塗装焼付硬化 性に優れたアルミニウム合金板は、Si:().5~1. 5%、Mg:0.2~1.0%を含有し、残部A1およ び不純物からなるアルミニウム合金板であって、溶体化 処理、焼入れ後において、Mg-Si系化合物の最大径 が10μm以下、2~10μm径の化合物の数が100 ①個/mm*以下であり、室温時効により耐力が140 MPaを越えた場合においても、10%引張変形後の1 80°曲げ加工における内側限界曲げ半径が0.5mm 以下であることを特徴とする。

【0010】請求項3による成形性および塗装焼付硬化 性に優れたアルミニウム合金板は、請求項1または2に おいて、アルミニウム合金板が、さらに2m:0.1~ 0. 3%以下を含有することを特徴とする。

【①①11】請求項4による成形性および塗装焼付硬化 -Mn系などの分散粒子の平均径と数密度を規定するこ。30 性に優れたアルミニウム合金板は、SitO.8~1. 2%. Mg: 0. 4~0. 7%, Zn: 0. 1~0. 3 %を含有し、残部A!および不純物からなるアルミニウ ム合金板であって、溶体化処理、焼入れ後において、M g-S:系化合物の最大径が10mm以下、2~10m m径の化合物の毅が1000個/mm゚ 以下であり、窒 温時効により耐力が140MPaを越えた場合において も、10%引張変形後の180°曲げ加工における内側 限界曲げ半径がり、2mm以下であることを特徴とす

> 40 【0012】請求項5による成形性および塗装焼付硬化 性に優れたアルミニウム合金板は、詰求項1~4のいず れかにおいて、アルミニウム合金板が、さらにCu: 1. 0%以下を含有することを特徴とする。

【りり13】請求項6による成形性および塗装焼付硬化 性に優れたアルミニウム合金板は、請求項1または2に おいて、アルミニウム台金板が、さらにMn:0.3% 以下, Cr:0.3%以下, V:0.2%以下, Zr: 0. 15以下のうちの1種以上を含有することを特徴と する.

え、成形後に肌荒れやリジングマークを生じることがな 50 【0014】語求項7による成形性および塗装焼付硬化

性に優れたアルミニウム合金板は、請求項1~6のいず れかにおいて、アルミニウム合金板が、さらにTi: 1%以下、B:50ppm以下のうちの少なくとも。 !種を含有することを特徴とする。

【①①15】語求項8による成形性および塗装続付硬化 性に優れたアルミニウム合金板の製造方法は、請求項1 ~?のいずれかに記載のアルミニウム合金板の製造方法 であって、請求項1~7のいずれかに記載の組成を有す るアルミニウム合金の鋳填を、450°C以上の温度で均 質化処理後、100℃/h以上の冷却速度で350~5 10 2%、Mgは0.4~0.7%の範囲とするのがさらに ()) じの温度範囲の所定の温度まで冷却し、該所定の温 度で圧延を開始する熱間圧延を行い、さらに冷間圧延し た後、500℃以上の温度で溶体化処理、焼入れを行う ことを特徴とする。

【①①16】請求項9による成形性および塗装焼付硬化 性に優れたアルミニウム合金板の製造方法は、 請求項1 ~?のいずれかに記載のアルミニウム合金板の製造方法 であって、請求項1~7のいずれかに記載の組成を有す るアルミニウム合金の鋳塊を、450°C以上の温度で均 質化処理後、常温~350℃未満の温度まで冷却し、該 20 0.05~0.15%、Zェ:0.05~0.12%で 冷却において350℃までを100℃/h以上の冷却速 | 度で冷却し、ついで350~500℃の温度に再加熱し て圧延を開始する熱間圧延を行い、さらに冷間圧延した 後、500℃以上の温度で溶体化処理。焼入れを行うこ とを特徴とする。

【0017】請求項10による成形性および塗銭焼付硬 化性に優れたアルミニウム合金板の製造方法は、請求項 8または9において、溶体化処理後、120℃までを5 ℃/s以上の冷却速度で冷却する焼入れを行い。 焼入れ 後60分以内に、40~120℃の温度で50h以内の 30 の効果に影響を与えることはない。 熱処理を行うととを特徴とする。

[0018]

【発明の実施の形態】本発明は、基本的にはT4調質 《溶体化処理、焼入れ、常温時効》で使用する6000 系アルミニウム合金に関するものであり、まず、本発明 における含有成分の意義および限定理由について説明す ると、Siは、Mgと共存してMg-Si系化合物を形 成して強度を向上させるとともに、高い塗装焼付額化性 を与えるよう機能する。Siの好ましい含有範囲は(). 熱で十分な強度が得られず、さらに成形性を低下させる。 こともあり、1.5%を越えて含有すると、耐力は高く なって成形性および形状原結性が低下し、塗装後の耐食 性も劣化する。S:のさらに好ましい含有量はり、6~ 1. 3%、最も好ましい含有量は0.8~1.2%の範 聞である。

【0019】Mgは、Siと共存してMg-Si系化合 物を形成して強度を向上させる。Mgの好ましい含有量 は0.2~1.0%の範囲であり、0.2%未満では塗 遊鏡付時の加熱で十分な強度が得られず、1.0%を越 50

えると、溶体化処理後、最終熱処理後の耐力が高くな り、成形性および形状凍結性が低下する。Mgのさらに 好ましい含有節囲は(). 3~(). 8%. 最も好ましい含 有節囲は0.4~0.7%である。

【0020】2mは、表面処理性を改善するよう機能す る。好ましい含有質は0.1~0.3%の範囲である。 0. 1%未満ではその効果が十分でなく、0. 3%を越 えると素材および塗装後の耐食性が低下する。これの、 1~0.3%を含有する場合には、5iは0.8~1. 好ましい。

【0021】Cu、Mr. Cr、V. Zrは、強度の向 上、結晶粒微細化による成形加工時の肌荒れ防止に機能 する。好ましい含有量は、Cu: 1. 0%以下、Mn: 0.3%以下。Cr:0.3%以下。V:0.2%以 下、2m:0、15%以下の範囲であり、それぞれ上記 の範囲を越えると、粗大な金属間化合物が生成して成形 性が低下する。さらに好ましい含有範囲は、Min : ()... 05~0. 15%, Cr: 0. 05~0. 15%, V: ある。Cuについては、成形性の観点からは0.3~ 1. 0%、耐食性が重視される場合には(). 1%以下が 好ましい。

【りり22】TiおよびBは、鋳造組織を微細化して、 成形性を向上させるよう機能する。好ましい含有量は、 Ti:0.1%以下、B:50ppm以下の範囲であ り、それぞれ上記の範囲を越えて含有されると、組大な 金属間化合物が増加して成形性が低下する。なお、① 5%以下、好ましくは(). 3%以下のFe含有は本発明

【1)1)23】つぎに、本発明によるアルミニウム合金板 の製造方法について説明する。前記の組成を有するアル ミニウム合金を、例えば、道館のDC鋳造によって造物 し、得られた鑄塘について均質化処理を行う。均質化処 理温度は450℃以上の温度で行うのが好ましい。45 ① TO未満では、 跨線偏析の除去、均質化が十分でなく、 また強度を向上させるMg-Si系化合物の固溶が不十 分となり、成形性が低下することがある。

【りり24】均質化処理後の冷却速度が遅いと、Mg-5~1.5%であり、0.5%未満では塗装焼付時の加 46 Si系化合物が折出、凝集するため、この化合物を溶入 させるための溶体化処理に長時間を要し、作業能率を低 下させる。均質化処理後の冷却速度を制御することによ り、溶体化処理時間を短縮することが可能となり、Mg - Si系化合物の好ましい祈出状態を有する組織が得ら れ、曲げ加工性の向上が達成され、溶体化処理。 焼入れ 後の室温時効によって耐力が高められ耐力が140MP aを越えた場合においても、10%引張変形後における 180°曲け加工における内側限界曲げ半径が0.5m m以下の成形性が得られる。

【0025】そのためには、均質化処理後、鋳塊を冷却

して、350~500 °Cの温度内の所定の温度になった。 時点で熱間圧延を開始する場合には、均質化処理温度か ら熱間圧延の開始温度までを100℃/h以上の冷却速 度で冷却して熱間圧延を開始する。また、均質化処理 後、 6歳を食温~350℃未満の温度まで冷却した後、 350~500℃に再加熱して熱間圧延を開始する場合 は、少なくとも均質化処理温度から350℃までは10 ①で/h以上の冷却速度で冷却する。冷却速度が100 で/ 5 未満では、曲け加工性の向上を達成し得る好まし い新出状態が得られない。冷却設備などを考慮して、1 16 (0)~1(00)で/hの冷却速度に制御するのが好まし い。なお、通常工程における鋳製の均質化処理後の冷却 速度は30℃/h以下である。

【0026】熱間圧延は、350~500℃の温度で開 始するのが好ましい。350℃未満では変形抵抗が大き くなり圧延能率が低下する。500℃を越える温度で圧 延すると、圧延中に結晶位の粗大化が生じリジングマー りが発生し易くなる。変形抵抗、加工組織の点から、熱 間圧延は380~450°Cの温度で開始するのがさらに 好ましい。

【1)027】熱間圧延後、必要に応じて中間焼鈍を挟み ながら、所定厚さまで冷間圧延を行い、その後、溶体化 処理、焼入れを行う。好ましい溶体化処理温度は500 で以上の温度であり、500℃未満では、Mg-S+系 化合物の固溶が不十分となり、十分な強度、成形性が得 られず、あるいは、必要な強度、成形性を得るために、 きわめて長時間の溶体化処理が必要となるため工業上好

【0028】溶体化処理後の焼入れは、120℃までを 5°C/s以上、さらに好ましくは10°C/s以上の冷却、30 計測した。また、引張特性、成形性のうち限界曲げ半径 速度で冷却するのが好ましい。焼入速度が遅い場合に は、溶質元素の祈出が生じ、強度特性、塗装焼付硬化 性、成形性が劣化するとともに耐食性が低下する。

【0029】最終熱処理として、焼入れ後60分以内 に、40~120℃の温度に50h以内の時間匍熱する 熱処理を行うととができ、この最終熱処理により塗装焼 付頭化性の向上が得られる。40℃未満の温度では、塗 装焼付硬化性の向上が十分でなく、120℃を超える温 度または50mを越える時間では、成形性や塗装焼付硬 化性が低下することがある。

【0030】なお、従来の6000系アルミニウム合金 においても、溶体化処理、焼入れ後の最終熱処理によっ て塗装焼付硬化性を向上させることが行われているが、 本発明においては、均質化処理後の冷却速度を100℃ / h以上とすることにより溶体化処理時の溶質元素の固 溶が促進されて、従来の6000系アルミニウム合金に おいて最終熱処理を行った場合より、塗装焼付額化性の 改善効果が大きくなる。

【①①31】本発明においては、密体化処理、焼入れ 後、または焼入れ後に富温時効を行った後(74調質) において、Mg-S:系化合物の最大径が10μm以 下、2~10μm径の化合物の数が1000個/mm^{*} 以下とする組織性状をそなえることにより、成形性、塗 萎焼付硬化性が改善され、室温時効により耐力が140 MPaを越えた場合においても、10%引張変形後の1 80°曲け加工における内側限界曲げ半径が0.5mm 以下の成形性を確実に維持することができ、フラットへ ム加工可能な材料となる。

[0032]

【実能例】以下、本発明の実施例を比較例と対比して説 明するとともに、それに基づいてその効果を実証する。 なお、これらの実施例は、本発明の好ましい一実施態振 を説明するためのものであって、これにより本発明が制 限されるものではない。

【0033】実施例1

DC鋳造法により表しに示す組成を有するアルミニウム 台金を造塊し、得られた鑄塊を5.4.0°Cの温度で6.h均 賢化処理し、300℃/hの冷却速度で室温まで冷却し た。ついで、この鋳塊を400℃の温度に再加熱して、 20 この温度で熱間圧延を開始して厚さ4. ()mmまで圧延

し、さらに冷間圧延を経て厚さ1mmとした。

【①①34】得られた冷間圧延板について、540℃の 温度で5 s の溶体化処理を施した後。120℃の温度ま で30℃/sの冷却速度で無入れを行い、焼入れ後5分 後に、100°Cで3hの熱処理を行った。

【りり35】得られた最終熱処理板を試験材として、以 下の方法によって、最終熱処理から10日後の引張特 性、成形性、耐食性、塗装焼付硬化性を評価し、Mg-Si系化合物の最大径、2~10μm径の化合物の数を については、最終熱処理から4か月後においても評価し た。結果を表2~3に示す。

【①036】引張特性:引張試験を行い、引張強さ(σ) 耐力(σ。)、伸び(δ)を測定する。

成形性:エリクセン試験(EV)を行い、成形高さが1 Ommに達しないものを不合格とする。また、ヘム加工 性の評価のために、10%引張予歪後の限界曲げ半径を 測定する180°曲け試験を行い、内側限界曲げ半径が 0.5mm以下を台格とする。

46 【①037】耐食性:試験材について、市販の化成処理 液でリン酸亜鉛処理および電者塗装を行い、アルミニウ ムの素地に達するクロスカットを施して、JIS 22 371に従って塩水噴霧試験を24時間行い、その後、 50℃-95%の湿潤雰囲気中に1か月放置した後、ク ロスカット部から発生する最大糸銷長さを測定し、最大 糸鎬長さ4mm以下のものを合格とした。

塗装続付硬化性 (B月性):2%の引張変形を能し、1 70℃で20分の加熱処理(B月)を行ったのちの耐力 (σ。,)を測定し、耐力が200MPa以上のものを合 50 格とする。

(5)

特別2002-356730

【0038】Mg-S:系化合物の計測:光学顕微鏡観 祭により化合物の最大径を計測し、2~10 mm径の化 合物の分布については、画像解析装置を用い、1ビクセ ル=0.25 µ mの条件で合計1平方ミリメートル(1 mmi) の範囲を調査した。A ! - F e 系化合物との区 別は、化合物の明暗により行い、予め点分析で化合物粒米 *子を確認して、A!-Fe系化合物が負出されずMg-Si系化合物が負出されるレベルに負出条件を適定し た。

[0039]

【表】】

合会		割成(Bass %)									
金	Si	Ng	Eu	Mo	Cr	¥	Zt	Fe	Zo	Ti	В
Ā	1.0	0.5	_					0.17	0.02	0.02	5
B	9.8	0.5	0.02	G. 08				0.17	6.02	9.62	5
C	1.1	0.5	0.01	0.08				0.17	0.02	0.02	5
B	1.0	0.6	0.7	0.1				0.17	0.02	0.02	5
B	1.2	0.4	0.01		9. 1			0.17	6.02	9.62	5
P	1.1	0.5	0.01	0.15		0.12		0.13	0. 64	0.02	5
G	1.1	0.5	0.4	0.07			0.08	0.15	0.03	0.02	5

《表注》Bはppm

[0040]

※ ※【表2】

試験材	合金	87	引張特性 成形性				耐食性	BH偿
1931		σΒ	σ,,,	ð	Ε¥	内側限	最大系	BH後
						界曲讨	婦長さ	00.3
ŀ			1			半径		
		МРа	MРа	%	22	II—	2	i ₽ a.
1	A	242	125	31	10.8	0. 1	Đ	211
2	В	245	131	30	10.4	0.2	1.5	220
3	E	243	127	32	10.6	0. 1	0.5	214
4	D	274	134	31	10.5	0.2	3.5	221
Б	6	257	135	32	10.6	0.2	1.0	217
6	P	259	132	30	19.2	0.3	1.6	203
7	G	268	136	30	10.3	0.2	2.5	223

[0041] 【表3】

49

(7)

特闘2002-356730

12

* 限界曲げ半径もり、5 mm以下であり、良好な成形性を そなえている。また、最大糸錆長さも4 mm以下で優れ た耐食性を示す。

【0043】比較例1

DC 会造法により表々に示す組成を有するアルミニウム 台金を造塊し、得られた偽塊を実施例1と同一の工程で 処理し、厚さ1mmの冷間圧延板とし、得られた冷間圧 延板について、実施例1と同一条件の溶体化処理、焼入 れを行い、焼入れ後5分後に、100℃で3hの熱処理 10を行った。

【りり44】得られた最終熱処理板を試験材として、実施例1と同一の方法によって、最終熱処理から10日後の引張特性、成形性、耐食性、塗装競付硬化性を評価し、Mg-Si系化合物の最大径、2~10μm径の化合物の数を計測した。また、引張特性、成形性のうち内側限界曲げ半径については、最終熱処理から4か月後においても評価した。結果を表5~6に示す。

[0045]

【表4】

武 合 Ng-Si 2~16un 4 为月宝温時効 験 金 系化合 径の化合物 後の特性 材 物の最の個数 內側跟 大径 00.2 界曲げ 半径 個/四 MРа 涯豊 6.2143 550 800 147 0.3 0.2 650 142 150 0.3 720 Б 580 152 0.4 151 0.4520 G 155 0.3 900c

11

【0042】表2~3にみられるように、本発明の条件に従う試験材No.1~7はいずれも、B月性の評価において200MPaを越える優れたBH性を示し、成形 20性についてもEVでの成形高さは10mmを越え、内側*

合 金		割 成(Gass %)										
277	\$i	Ng	Çu	Mo	Çı	¥	21	Fe	Z o	Ti	В	
li	0.3	0.6	0.01	0.05	0.01			0.20	0.03	0.02	5	
ī	<u>j</u> , ĝ	0.5	0.01	0.05	9.01			0.20	6.03	0.62	5	
J	1.1	0.1	0.01	0.05	0.01			0.20	0.03	0.02	5	
K	1.1	1.4	0.01	0.05	0.01			0.20	0.03	0.02	5	
ľ	1.1	0.5	1.5	0.05	9.01			0.20	6.03	9.62	5	
M	1.1	0.5	6.02	0.5	0.61			0.20	0.03	0.02	5	
Ŋ	1.1	0.5	0.02	0.02	0.4			0.20	0.03	0.02	5	
0	1.1	0.5	0.02	0.02	0.01	0.4		0.20	0.03	0.02	5	
P	1.1	0.5	0.02	0.62	0.01		0.3	0.20	0.03	0.02	5	
P	1.1	0.5	0.02	0.02	0.01		0.3	0.20	0.03	0.02		

《表注》Bはppm

[0046]

【表5】

特闘2002-356730

14

13

設材	金	引張特性						9性	耐食性	BH信
142		σB	σ.,	ô	ĒΫ	内側限 界曲げ 半径	短大糸 婦長さ	BH後 a _{0.1}		
		МРа	Ма	%		II)20	=	P a		
8	H	163	70	30	10.7	0	9.5	125		
9	1	265	139	31	10.5	0.5	1.0	224		
10	J	157	65	32	10.8	0	1.5	118		
11	K	280	141	29	10.2	0.6	1.0	229		
12	Ĺ	294	132	30	10.6	0.4	5.0	228		
13	H	247	130	28	9.7	0.5	<u>1</u> .0	217		
14	Ņ	246	128	29	9.6	0.4	1.0	214		
15	0	247	129	28	9.8	0.5	1.0	212		
16	P	245	132	27	9.5	0. 7	1.5	213		

【0047】 【表6】

試驗材	合金	地-Si 系化合 物の最	2 ~10μm 径の化合物 の個数	4 カ月5 後の特付	≤温時効 生
1 21		大径	4) Im 42	σ。. , 内侧隔 界曲付 半径	
		μ≣	倜/㎡	MРа	4 7710
8	H	4	366	85	G
9	1	15	1350	158	0.7
10	J	3	260	79	0
11	K	18	2430	159	0.7
12	L	9	880	154	0.5
13	H	12	1250	146	6.7
14	Ŋ	8	940	143	0.5
15	0	12	1120	146	0.6
16	P	14	1290	148	G. 7

【0048】表5~6に示すように、試験材No.8はSi量が少なく、試験材No.10はMg量が少ないため、いずれもBH性が劣る。試験材No.9はSi量が多く、試験材No.12はCu置曲げ加工性が劣化している。試験材No.12はCu置が多いため商糸結性が劣り、試験材No.13~16は、それぞれMn置、Cr量、V置、Zr置が多いため、EVの成形高さが小さく、曲げ加工性も十分でない。

【0049】実施例2、比較例2

26 実施例1の合金No. AおよびCの譲境を用い、540 でで8hの均質化処理後、表7に示す条件で冷却、熱間 圧延を行って厚さ4.5mmとし、1mm厚さまで冷間 圧延した後、表7に示す条件で溶体化処理を施し、つい で120でまで15℃/sの冷却速度で冷却する漁入れ を行い、焼入れ10分後に、90℃で5hの最終熱処理 を加えた。なお、均質化処理後、熱間圧延温度まで冷却 し、そのまま熱間圧延を開始した。

【0050】得られた最終熱処理板を試験材として、実施例1と同一の方法によって、最終熱処理から10日後30の引張特性、成形性、耐食性、塗装無付硬化性を評価し、Mg-Si系化合物の最大径、2~10μm径の化合物の数を計測した。また、引張特性、成形性のうち限界曲げ半径については、最終熱処理から4か月後においても評価した。さらに、圧延方向に対して90、方向に10%の引張変形を与えた後、電音塗装を行って、リジングマークの発生の有無を目視により観察した。結果を表8~9に示す。

【0051】 【表7】

(9)

*【表8】

特開2002-356730 16

15

热問圧延 | 溶体化処理条 合金 均質化处理後 抵 設材 開始温度 件 の冷却速度 温度一時間 (8) $\mathcal L$ $\mathcal{L}V$ 15G 550-3 17 A 370 18 800 520-5 450 A 19 530-7 C 200 400 20 500 550-5 440 21 2000 560-3 C 470 22 550-3 30 420 4 23 70 550-3 À 400 24 200 550 520-7 A 25 150 450-3 C 410

450

10

[0052]

20

26

*

520-5

試験材	合金	引張特性				成形物	而食往	BH性	
123		O B	Ø _{9, 3}	δ	ΕΆ	内側限 界曲げ 半径	リジング マーク宛 生の客無	起大糸	BH後 o
		MPa	MРа	%			7,42,43%	<u>amı</u>	₩a
17	Å	243	123	30	10. 7	0.1	無し	1.0	210
18	A	248	126	31	10.6	0	無し	1.6	218
19	C	244	125	31	10.5	0	無し	0.5	215
20	C	249	127	30	10.4	0	無し	0.5	216
21	C	262	129	31	10.5	0.1	無し	0.6	215
22	A	195	80	30	10.8	0	無し	1.0	180
23	À	207	92	30	10.7	0	無し	1.0	188
24	A	245	127	31	10.5	0.2	有り	6.5	220
25	C	201	92	32	10.5	0	無し	2.0	162
26	C	210	105	31	10.7	0	無し	1.5	185

[0053]

【表9】

(10)

特闘2002-356730

18

4 为月室温時効 2 ~16 u o 은 kg-Si 敓 後の特性 金 系化合 径の化合物 材 物の最 の個数 內便跟 大怪 O . 2 界曲げ 半径 個/皿 MPа ΔΞ <u>inni</u> **G.** 2 8 17 470 141 18 630 143 0.1 570 142 0 C 20 98ĉ 142 **0.1** 21 142 0.1 750 97 1800 23 17 1520 A 108 24 146 **6.** 3 1366 8 25 2520 15 106 127 26 2400 25 0

<u>1</u>7

【0054】表8~9に示すように、本発明に従う試験材No.17~21は、優れた引張強度、BH性、成形性、耐食性を示し、室温時効4か月後も良好な曲げ加工性を維持している。一方、試験材No.22、No.23、No.26は均質化処理後の冷却速度が小さいため**

* 引張強度が低く、B月性も劣っている。試験材No. 2 4 は熱間圧延温度が高いため、熱間圧延時の組織成長に起因してリジングマークが発生した。試験材No. 25 は溶体化処理温度が低いため、引張強度が低く、B月性も劣っている。

【0055】寅能例3、比較例3

DC鑄造法により表10亿示す組成を有するアルミニウム合金を造塊し、得られた鑄塊を540℃の温度で6h均質化処理し、300℃/hの冷却速度で室温まで冷却10 した。ついで、この鋳塊を400℃の温度に再加熱して、この温度で熱間圧延を開始して厚さ4.0mmまで圧延し、さらに冷間圧延を経て厚さ1mmとした。【0056】得られた冷間圧延板について、540℃の温度で5sの溶体化処理を施した後、120℃の温度ま

【リリ56】得られた帝国圧進板について、540℃の温度ま26で5sの溶体化処理を超した後、120℃の温度まで30℃/sの冷却速度で焼入れを行い、焼入れ後5分後に、90℃で3hの熱処理を行った。

【0057】得られた最終熱処理板を試験材として、実施側1と同一の方法によって、最終熱処理から10日後の引張特性、成形性、耐食性、塗装施付硬化性を評価 し、Mg-Si系化合物の最大径、2~10μm径の化合物の数を計測した。また、引張特性、成形性のうち限 界曲げ半径については、最終熱処理から4か月後においても評価した。結果を表11~12に示す。

[0058]

【表10】

合					割牙	Ž(Bass	%)				
金	Si	Ng	Zo	Cu	Ma	Cr	¥	7r	Fe	Ti	В
a	1.0	0.5	0.18		1			-	0.17	0.02	5
b	0.9	0.5	0.28						G. 17	9.62	5
ε	1.1	0.45	0.2	0.01	0.01			_	0.14	0.02	5
d	1.0	0.5	0.15	0.03	0.04	0.1			0.15	0.02	5
e	2.1	0.5	0.2	6.02	9.03		0.1		6.17	9.62	5
f	1.2	0.7	0.25	0.01	0.05	0.2		0.08	0.14	0.02	5
g	0.3	0.3	0.2	0.02	0.08			_	0.16	0.02	5
þ	1.6	0.6	0.2	0.02	0. 07			 	0.16	0.02	5
i	1.1	0.1	0.2	6.01	9. 15			—	6.16	9.62	5
i	1.1	1.4	0.2	0.01	0.08			_	0.16	0.02	5
k	1.1	0.5	0.04	0.02					0.16	0.02	5
1	1.1	0.5	0.6	6.01	9. 10	9. 1		—	6.16	9.62	5
m	1.1	0.5	0.2	0.02	0.07			—	0.5	0.02	5
I	1			1		l	ł	I	l .		

《表注》Bはppm

[0059]

【表11】

19

特開2002-356730

20

試験材	合金	3	川張特性		成月	6性	耐食性	BH偿
7 3		σι	σ _{0,2}	8	ŪΆ	内側限 界曲げ 半径	最大条 角長さ	BH後 00.2
		МРа	MРа	%	<u>200</u>	1 172	**	æa
27	a	243	124	30	10.8	0	9. 5	208
28	b	247	126	30	10.6	0.1	1.5	210
29	c	245	128	31	10.8	0	1.0	213
30	d	247	125	31	10.6	0	1.5	209
31	е	249	127	30	10.6	0.1	1.5	211
32	ſ	251	129	29	19.5	0.2	1.5	214
33	g	185	75	31	10.8	0	Đ	149
34	ь	254	137	30	10.9	0.3	1. G	216
35	i	182	77	32	11	0	1	172
36	j	280	142	29	10.2	0.6	1.0	229
37	k	245	128	30	10.4	0	2.0	215
38	1	247	132	29	10.6	D	3.0	218
39	8	252	134	28	9.4	0.4	1.5	221
	l					t	1	Ī

(11)

【0060】 【表12】

30

英家 对	心 会	她-Si 系化合 物の最	2 ~10μm 径の化合物 の個数	4 カ月室 後の特付	全温時効 1	
		大径	محم نظار د	σ., 内侧		
			Λ.		界曲讨	
					未 褒	
		比畫	個/皿	МРа	₹ ता 11	
27	a	8	560	142	6.1	
28	b	9	820	144	0.2	
29	¢	7	540	145	0.1	
30	d	8	810	145	0.1	
31	е	8	820	144	0.1	
32	S	9	836	146	6.2	
33	g	6	380	93	0	
34	b	12	896	156	0. 5	
35	i	5	250	94	0	
36	j	18	2430	158	0.7	
37	k	8	710	144	0.1	
38	1	7	860	150	0.2	
39	æ	8	1146	150	6.5	

40

【0061】表11~12にみられるように、本発明に 56 従う試験材No. 27~32はいずれも、B目性の評価

特闘2002-356730

2?

において200MPaを越える優れたBH性を示し、成形性についてもEVでの成形高さは10mmを越え、内側限界曲げ半径も0.2mm以下であり、良好な成形性をそなえている。また、最大糸錆長さも2mm以下で優れた耐食性を示す。

<u>21</u>

【0062】とれに対して、試験材No.33はS.型が少なく、試験材No.35はMg量が少ないため、いずれもBif性が劣る。試験材No.34はS.量が多く、試験材No.36はMg量が多いため、いずれも曲け加工性が低下する。試験材No.37は2n量が少な 19く、試験材No.38はZn量が多いため、いずれも耐糸銷性が劣る。試験材No.39はFe量が多いため、とどの成形高さが小さく、曲げ加工性も十分でない。

【0063】実施例4、比較例4 実施例3の合金No. aの鋳塊を用い. 540℃の温度 で5 h均質化処理後、表13に示す条件で冷却. 熱間圧 延を行って厚さ5. 0 mmとし、1. 0 mm厚さまで冷 間圧延した後. 表13に示す条件で溶体化処理を施し、 ついで120℃まで150℃/sの冷却速度で冷却する 焼入れを行い. 焼入れ5分後に、80℃で2 hの最終熱 29 処理を加えた。なお、均質化処理後. 熱間圧延温度まで 冷却し、そのまま熱間圧延を開始した。

【①①64】得られた最終熱処理板を試験材として、実 施例1と同一の方法によって、最終熱処理から10日後 の引張特性、成形性、耐食性、塗装焼付硬化性を評価 * 台物の数を計測した。また、引張特性、成形性のうち限 界曲げ半径については、最終熱処理から4か月後におい ても評価した。さらに、圧延方向に対して90°方向に 10%の引張変形を与えた後、電音塗装を行って、リジ ングマークの発生の有無を目視により額察した。結果を 表14~15に示す。

[0065]

【表13】

試験材	心会	均質化処理後 の冷却速度	熱問圧延 開始温度	溶体化処理条件 强度一時間
		℃ /₽	£	(8) (9)
40	a	306	400	55 0 –5
41	8	200	470	530-10
42	8	600	440	540-10
43	à	40	450	550-6
44	a	300	540	520-10
45	a	250	420	450-10

[0066] 【表14】

の引張特性、成形性、耐食性、塗装焼付硬化性を評価 し、Mg-Si系化合物の最大径、2~10μm径の化*

故殿材	合金		引張特性			成形物	ŧ	附食往	ВН性
		Ов	Ø 9. 2	ô	БÅ	内側限 界曲げ 半径	リジング マーク発 生の客無	最大糸 頻長さ	BH後 σ _{0.3}
		MРа	MPa	%	==	In=	200 (786	साध	₩Pa
40	a	245	125	30	19. 7	0	無し	0.5	207
41	a	240	124	31	10.8	Ð	無し	1.0	208
42	8	247	128	30	10.7	0	無し	1.0	207
43	a	205	97	30	10.8	D	無し	1.0	175
44	a	248	129	31	10.5	0.1	有り	6.5	209
45	a	195	84	31	11.0	0	無し	c. 5	162

【0067】 【表15】 23

24

* 成形性、耐食性を示し、室温時効4か月後も良好な曲げ 加工性を維持している。一方、試験付No. 43は均質 化処理の冷却速度が小さいため引張強度が低く。B月性 も劣っている。試験材No. 4.4 は熱間圧延温度が高い ため、熱間圧延時の組織成長に起因してリジングマーク が発生した。試験材No. 45は溶体化処理温度が低い ため引張強度が低く、BH性も劣っている。 [0069]

【発明の効果】本発明によれば、フラットへム加工が可 16 能な優れた成形性をそなえ。成形後に販売れやリジング マークを生じることがなく、形状凍結性と耐デント性と を両立させる優れた塗装焼付硬化性を有し、さらに耐食 性とくに耐糸鎬性にも優れたアルミニウム合金板および その製造方法が提供される。当該アルミニウム合金板 は、輸送機器部村、例えば自動車用フード、フェンダ ー、トランクリッド、ループ、ドアなどに好適に使用さ

れ、これら部村のゲージダウンを可能とする。

女领理	合	他-Si 系化合 物の最	2 ~10μ0 径の化合物 の個数	4 カ月室温時効 後の特性		
[2]		大怪	の個数	σ,,,	内侧跟 界曲时 半径	
		μ■	個/画	МРа		
40	a	7	520	141	6.1	
41	a	8	780	140	0.1	
42	8	7	580	144	0.1	
43	a	15	1360	111	0	
44	8	7	1550	146	6.2	
45	8	18	2420	97	G	

【0068】表14~15に示すように、本発明に従う 試験材No. 40~42は、優れた引張強度、BH筐、※

77	•	٠,	L >	ئے کہ	. 36	小特	3

(51) Int.Cl.'		識別記号	F !		j-マユード(参考)
C22F	1/60	630	C22F	1/69	6 3 0 K
		631			631Z
		682			682
		683			683
		685			685Z
		686			686A
			•		686B
		6 9 <u>1</u>			691B
		692			692A
					692B
		694			694B

(72) 発明者 小関 好和

東京都港区新橋5丁目11番3号 位友軽金 膜工業株式会社内

(72) 発明者 古山 努

東京都港区新橋5丁目11番3号 位友軽金 属工業株式会社内